

Alertă europeană RASFF: autoritățile din Cipru au identificat prezența substanței neautorizate sildenafil într-un supliment alimentar pe bază de plante și miere, originar din Turcia și intrat în UE via România. Notificarea RASFF 2026.5816, clasificată drept alertă serioasă, a fost emisă la 1 iulie 2026, iar produsul a fost retras de la consumatori în Cipru.

Ce s-a întâmplat

Alertă europeană RASFF: în cadrul unui control oficial pe piață efectuat în Cipru, autoritățile competente cipriote au descoperit că un supliment alimentar comercializat ca produs 100% natural conținea sildenafil – o substanță farmaceutică activă neautorizată în suplimentele alimentare. Notificarea poartă referința **RASFF 2026.5816** și a fost înregistrată pe 1 iulie 2026. Comisia Europeană a transmis solicitări de investigații suplimentare, iar România și Turcia au fost marcate ca țări de interes în cadrul urmăririlor ulterioare (follow-up-uri din 9, 13 și 21 iulie 2026).

Produsul în cauză

Produsul implicat este un **supliment alimentar din amestec de plante – Mix de plante în miere – Supliment alimentar 100% natural pentru adulți – Afrodisiac și energizant pentru ambele sexe**. Acesta face parte din categoria alimentelor dietetice, suplimentelor alimentare și alimentelor îmbogățite. Produsul provine din **Turcia** și a intrat pe piața UE prin intermediul **României**. La data analizei (7 mai 2026), concentrația de sildenafil detectată a fost de **5,0 mg/g**, nivel declarat ca neautorizat în suplimentele alimentare.

Riscul pentru sănătate

Riscul a fost clasificat drept **serios** de către autoritățile europene. Sildenafilul este un medicament prescris pentru tratamentul disfuncției erectile și al hipertensiunii pulmonare. Prezența sa neautorizată într-un supliment alimentar reprezintă un pericol semnificativ pentru sănătate, în special pentru persoanele care iau medicamente pentru probleme cardiovasculare (cum ar fi nitrații), deoarece combinația poate provoca scăderi severe și periculoase ale tensiunii arteriale. Consumul nesupravegheat poate duce la reacții adverse grave, inclusiv infarct miocardic sau accident vascular cerebral.

Distribuție în România

România este menționată explicit în această alertă ca țară de tranzit prin care produsul a intrat în Uniunea Europeană din Turcia. Conform datelor RASFF, **nu s-a confirmat distribuția produsului către alte state membre** în afara Ciprului. Cu toate acestea, România a fost implicată în investigații (IFOV – Oficiul de Inspecție și Control al CE – a emis follow-up-uri pe 13 și 21 iulie 2026), ceea ce sugerează că autoritățile române au fost solicitate să verifice lanțul de distribuție și originea produsului.

Ce trebuie să facă consumatorii

Dacă dețineți sau ați achiziționat produsul „**Mix de plante în miere – Afrodisiac și energizant pentru ambele sexe**” de origine turcă, vă recomandăm: **să nu îl consumați** și să îl returnați la locul de cumpărare sau să îl eliminați în siguranță. Dacă ați consumat deja produsul și prezentați simptome precum amețeli, scăderea bruscă a tensiunii arteriale, dureri în piept sau probleme de vedere, consultați imediat un medic și menționați că ați consumat un supliment alimentar. Contactați ANSVSA sau DSP-ul local pentru a raporta produsul.

Recomandări pentru operatorii din sectorul alimentar

- Verificați imediat trasabilitatea produselor importate din Turcia sau tranzitate prin România, în special suplimentele alimentare cu afirmații afrodisiace sau energizante, și identificați eventualele stocuri existente.
- Efectuați un audit al furnizorilor implicați în lanțul de aprovizionare cu suplimente alimentare, solicitând certificate de analiză și declarații de conformitate actualizate pentru fiecare lot.
- Revizuiți planul HACCP și planul de control intern pentru a include verificări specifice privind prezența substanțelor farmaceutice active neautorizate (API – Active Pharmaceutical Ingredients) în suplimentele alimentare.
- Asigurați conformitatea cu **Regulamentul CE 178/2002** (principii generale ale legislației alimentare și trasabilitate), **Regulamentul CE 852/2004** (igiena produselor alimentare) și cu legislația națională privind suplimentele alimentare (HG 1408/2007 și normele ANSVSA aplicabile).
- Revizuiți și actualizați înregistrările privind recepția, depozitarea și distribuția produselor din categoria suplimentelor alimentare, inclusiv documentele de import și declarațiile vamale.
- Notificați imediat ANSVSA dacă identificați produse similare în stoc sau dacă aveți informații despre distribuția acestora pe piața românească, în conformitate cu obligațiile de notificare rapidă prevăzute de Reg. CE 178/2002, art. 19.
- Deoarece hazardul implică o substanță de compoziție neautorizată, asigurați-vă că toate suplimentele alimentare comercializate au trecut printr-o evaluare a furnizorilor și sunt însoțite de rapoarte de analiză de laborator acreditat care să excludă prezența substanțelor farmaceutice active.

Resurse utile pe codex.ro

- [IH-M-01-012 Prevenirea pericolele potențiale în Punctele de Atenție](#) (nivel A)
- [MANUALUL HACCP](#) (nivel A)
- [R-02-02 Registru de mentenanță preventivă și corectivă a instalațiilor și utilajelor](#) (nivel A)
- [PRP-00 PROGRAME PRELIMINARE INTRODUCERE](#) (nivel A)